PATENT

TES PATENT AND TRADEMARK OFFICE IN THE UN

IN RE APPLICATION OF:

GWO-BIN LEE ET. AL.

SERIAL No.: 10/658,254

GROUP ART UNIT: 2874

FILED: September 10, 2003

EXAMINER: Unassigned

FOR: Integrated Analytical Biochip And Manufacturing

Alexandria, VA 22313-1450

Method Thereof

ATTY. REFERENCE: LEEG3002/EM

COMMISSIONER OF PATENTS P.O. Box 1450

Sir:

The below identified communication(s) or document(s) is(are) submitted in the above application or proceeding:

☑ Priority Document - Taiwanese Application No. 091122673

- Please debit or credit **Deposit Account Number 02-0200** for any deficiency or surplus in connection with this communication.
- Small Entity Status is claimed.

23364

CUSTOMER NUMBER

BACON & THOMAS, PLLC

625 Slaters Lane- Fourth Floor Alexandria, Virginia 22314 (703) 683-0500

Date: April 9, 2004

Respectfully submitted,

Eugene Mar Attorney for Applicant

Registration Number: 25,893

나 라니 라마 라마 라마 라마 라마 아니 아니







中華民國經濟部智慧財產局

INTELLECTUAL PROPERTY OFFICE MINISTRY OF ECONOMIC AFFAIRS REPUBLIC OF CHINA

茲證明所附文件,係本局存檔中原申請案的副本,正確無訛,其申請資料如下:

This is to certify that annexed is a true copy from the records of this office of the application as originally filed which is identified hereunder:

申 請 日: 西元 <u>2002</u>年 <u>10</u>月 <u>01</u>日 Application Date

申 請 案 號: 091122673、Application No.

申 請 人 : 國立成功大學 Applicant(s)

局

長

Director General







發文字號: **09220939420** Serial No.

	·		
申請日期		案號:	
類別:			_

(以上各欄由本局填註)

發明專利說明書		
_	中文	整合型之生物分析晶片及其製造方法
發明名稱	英 文	
二 發明人	姓 名 (中文)	 李國賓 林哲信 李佳言 黃富駿
	姓 名 (英文)	1. Gwo-Bin Lee 2. Che-Hsin Lin 3. Chia-Yen Lee 4. Fu-Chun Huang
		1. 中華民國 2. 中華民國 3. 中華民國 4. 中華民國
	住、居所	 台南市大學路一號國立成功大學工程科學系 台南縣永康市南台街一號南台科技大學電機工程學系 台南市大學路一號國立成功大學工程科學系 台南市大學路一號國立成功大學工程科學系
	姓 名 (名稱) (中文)	1. 國立成功大學
	姓 名 (名稱) (英文)	1.
	國籍	1. 中華民國
三、申請人	住、居所 (事務所)	1. 台南市大學路一號
	代表人 姓 名 (中文)	1. 高強
	代表人姓 名(英文)	1.

<u></u>	
申請日期:	案號:
類別:	

(以上各欄由本局填註)

發明專利說明書		
_	中文	
發明名稱	英文	
二、發明人	姓 名(中文)	5. 陳淑慧
	姓 名 (英文)	5. Shu-Hui Chen
	國籍	5. 中華民國 5. 台南市大學路一號國立成功大學化學系
	住、居所	
	姓 名 (名稱) (中文)	
	姓 名 (名稱) (英文)	
Ξ	國 籍	
三、申請人	住、居所 (事務所)	
	代表人 姓 名 (中文)	
	代表人 姓 名 (英文)	

四、中文發明摘要 (發明之名稱:整合型之生物分析晶片及其製造方法)

本發明係提供一種整合型之生物分析晶片及其製造方法,主要係以快速且低成本的製程方式將聚合酶連鎖(Polymerase Chain Reaction, PCR)反應槽、毛細管電泳(Capillary Electrophoresis, CE)管道及光纖結構整合於同一晶片之上,可將DNA樣品於同一晶片上進行PCR放大,並立即導入毛細管電泳管道中分析,同時配合整合於晶片上之光纖結構進行線上(on-line)即時偵測,以從事快速、精確之生物樣品檢測及分析。

英文發明摘要 (發明之名稱:)



本案已向

國(地區)申請專利

申請日期 案號

主張優先權

無

有關微生物已寄存於

寄存日期 寄存號碼

無

五、發明說明(1)

【發明之技術領域】

本發明係提供一種整合型之生物分析晶片及其製造方法,利用微機電系統製程在晶片中形成微型PCR反應槽、毛細管電泳管道及光纖結構,並同時製造出微型溫度偵測器、微型加熱器及電極,再與IC控制器結合,在晶片上形成整合型之生物檢測分析系統。

【發明背景】

利用PCR複製各種DNA已廣泛地被應用於生醫檢測之前處理過程上,其複製增加量可提高生醫檢測之靈敏度。傳統之PCR溫度循環器,係將樣本置於塑膠管中,放入大型PCR溫度循環器中,產生特定溫度、時間及次數之循環,複製出大量之DNA並進行後續檢測,以提高生醫檢測鑑別度。但是因為所需樣本量大,耗費時間往往都超過三小時;相反地,以微機電製程所製造的微型生醫晶片即可改善上述缺點。

將檢測前處理機構整合於晶片中乃是生物晶片發展之趨勢,此舉將除了可降低前處理成本、減少前處理耗費時間外,並可大幅降低樣本消耗量,但對於容積不及一微升(μL)之反應槽而言,欲製造成本低、耗能低、製程簡單、溫度上升/下降速率高及溫度穩定性佳的微型溫度控制系統是一大挑戰,係肇因於:半導體製程使用之矽晶片不具生物相容性,必須以耗時且昂貴之製程進行沉積與蝕刻;置於反應槽外部之溫度感測器與加熱器會形成極大的熱慣性,其溫度感測器之溫度值並非反應樣本實際溫度





五、發明說明 (2)

值,另外,因為反應槽壁的阻隔,造成加熱器與樣本的溫度梯度,無法產生即時且精確的溫度控制。

傳統之PCR後處理檢測方式是將複製後之DNA樣本取出再注入毛細管電泳管道(或其他檢測裝置),以分離DNA並進行信號量測。但是當PCR樣本量減少到1 µL以下時,反覆的注射抽取動作往往導致樣本量的減少而影響檢測結果,因此實有必要將PCR及電泳管道整合在同一晶片之上。

另外,在樣品偵測部分,傳統光學偵測方式尚有以下 幾種不便之處:1.光學偵測之對位極為複雜;2.雷射光源 需要定位,耗時費力;3.傳統光學檢測儀器複雜且笨重。 基於種種不便之處,造成傳統光學檢測儀器製造成本甚 高,並不適合商業化之量產。

綜合習知DNA樣品檢測分析方法之各種弊端,如何發展一整合PCR反應槽、毛細管電泳管道及光學偵測系統之整合型生物晶片,係為一重要之課題。

【發明概述】

有鑑於習知微型晶片製造技術上的缺陷和弊病,本發明之目的為提供一種整合型之生物分析晶片及其製造方法,主要係應用於DNA之PCR反應、電泳分離及螢光分析。本發明之主要目的係提供一種整合型之生物分析晶片,至少包含一微型反應槽,係裝置樣品以進行PCR反應之用;複數個微管道,係分離前述複製後之樣品之用;及一光纖結構,係作為偵測樣品訊號之用。





五、發明說明 (3)

前述微型反應槽至少包含:一微型加熱器,係提供樣品加熱之用;一微型溫度感測器,係偵測微型反應槽內樣品之溫度;及一電極,係提供電壓並以電渗透流將複製後之樣品推入微管道。

前述微型加熱器及微型溫度感測器係由電阻層構成, 且前述電阻層係由金屬所製成,例如:Pt/Cr或Pt/Ti,但 不限於上述組合。

前述微型反應槽進一步包含一絕緣層,係隔離樣品與微型加熱器及微型溫度感測器,以避免短路;及一導電層,係作為電氣連接之用。

前述絕緣層係為聚亞醯胺(polyimide)或特氟隆(Teflon),或其他類似功能之材質。

前述導電層之金屬,例如:Au / Cr、Au / Ti、Ag / Cr、Ag / Ti、Al / Cr 或 Al / Ti ,較佳係為Au / Cr。前述微管道之形狀可進行各種變化,例如:十字型微管道或雙十字型…等。

前述微型反應槽係藉由一IC控制器控制,以提供溫度控制之用。前述IC控制器主要包含:一濾波器(filter),係過濾微型溫度感測器輸出之訊號,以降低雜訊值,提高信號/雜訊(S/N)比值;一類比/數位訊號轉換器(ADC),係將類比訊號轉換為數位訊號;及一脈衝寬度調變器(PWM),係作為判讀溫度訊號,以調變微型加熱器電源脈衝寬度來控制溫度;且前述IC控制器係由一外部連接之操作面板控制。





五、發明說明(4)

前述IC控制器係處理前述微型溫度感測器產生之訊號,並對微型加熱器進行控制,產生固定或特定溫度之變化。

本發明之整合型生物晶片,係配合一電源供應器,以提供前述IC控制器電源,並透過IC控制器提供微型加熱器電源。另外,本發明係透過一獨立之電滲透流控制器控制電滲透流,以驅動微管道中之樣品進行電泳分離。前述IC控制器係可整合或外接於晶片底板上。

前述晶片底板材料係可為玻璃、石英或高分子材料,例如:壓克力(PMMA)、聚碳酸酯(PC)或聚二甲矽氧烷(PDMS)。

前述光纖結構至少包含:一光纖通道及光纖。前述光纖包括一光源光纖及一偵測光纖,光源光纖係連接一雷射光源,而偵測光纖則連接光偵測器。

前述光源光纖及偵測光纖係為多模光纖(multi-mode fiber)或單模光纖(single-mode fiber),其中較佳係為多模光纖。

本發明之另一目的係提供一種整合型之生物分析晶片之製造方法。至少包含下列步驟:提供一晶片底板前流晶片金屬於前述晶片底板上作為電阻層;沉積金屬於前述晶片底板、電阻層於前述晶片上板;提供一晶片夾板及晶片上板;在前述晶片灰板及水板之特定位置鑽孔作為液體導入及流出之用;接





五、發明說明 (5)

合前述晶片夾板及晶片上板,形成微管道及光纖通道;將光纖放入前述光纖通道中並固定;最後,將晶片底板結合於前述已接合之晶片夾板下方,即可製成整合型生物分析晶片

前述光纖包含光源光纖及偵測光纖。

前述晶片上板、晶片灰板及晶片底板之材質係可為玻璃、石英或高分子材料,例如:壓克力(PMMA)、聚碳酸酯(PC)或聚二甲矽氧烷(PDMS)。

前述沉積金屬之方法係可使用蒸鍍法或濺鍍法。

前述電阻層係作為微型加熱器、微型溫度感測器及電極之用,且其使用之金屬,例如:Pt / Cr或Pt / Ti,較佳係為Pt / Cr。前述電極層係作為微管道進行電泳電滲透流之電壓連結。

前述導電層之金屬,例如:Au / Cr 、Au / Ti 、Ag / Cr 、Ag / Ti 、Al / Cr 或 Al / Ti ,較佳係為Au / Cr 。 前述絕緣層係為聚亞醯胺(polyimide)或特氟隆(Teflon),或其他類似功能之材質。

前述蝕刻方法係可使用濕式蝕刻法或乾式蝕刻法。

【主要元件符號對照說明】

- 10 --- 微型反應槽
- 11 --- 晶片底板
- 12 --- 晶片夾板
- 13 --- 晶片上板
- 20 --- 微管道





五、發明說明 (6)

- 21、21'--- 孔洞
- 30 --- 光纖結構
- 31 --- 光纖通道
- 32 --- 光源光纖
- 33 --- 偵測光纖
- 34 --- 光源
- 35 --- 光 偵 測 器
- 40 --- IC控制器
- 41 --- 濾波器
- 42 --- 數位類比轉換器
- 43 --- 脈衝寬度調變器
- 44 --- 電源供應器
- 45 --- 操作面板
- 50 --- 電阻層
- 51 --- 導電層
- 52 --- 絕緣層
- 61 --- 光阻層
- 62 --- 光罩
- 100 --- 整合型之生物分析晶片
- 101 --- 微型加熱器
- 102 --- 微型溫度感測器
- 103 --- 電極
- 200 --- 温度控制系統

【發明之詳細說明】



五、發明說明 (7)

本發明係有關一種整合型之生物分析晶片及其製造方法,其諸多優點與特徵將從下述詳細說明並配合圖式做進一步的瞭解。

請參圖一及圖二所示,本發明之整合型之生物分析晶片100,主要係由一晶片底板11、一晶片夾板12及一晶片上板13所構成,其整合之機構至少包含:一微型反應槽10,係裝置樣品以進行PCR反應之用;複數個微管道20,係分離前述複製後之樣品之用;及一光纖結構30,係作為偵測樣品訊號之用。前述微型反應槽10係透過一IC控制器(圖未顯示)控制反應時所需之溫度變化。

前述複數個微管道20係將毛細管電泳機制整合於晶片 100上整合,以作為樣品分析之用,主要係包含:複數個 微管道20;由孔洞21構成之液體儲存槽;及位於各微管道 20末端之電極103,以構成一毛細管電泳分析裝置,並配 合一電源供應器(圖未顯示)提供電壓以驅動樣品。前述 微管道20之形狀可進行各種變化,例如:十字型微管道 (圖一及圖二所示)或雙十字型…等。

如圖二所示,前述微型反應槽10係由建構於晶片底板11上層之微型加熱器101、微型溫度感測器102及電極103,並結合晶片夾板12及上板13上之孔洞21,所構成。前述微型加熱器101,係提供樣品加熱之用;前述微型溫度感測器102,係偵測微型反應槽10內樣品之溫度,而前述孔洞21,係作為將DNA樣本置入之反應槽。前述微型反應槽10之溫度控制係透過一IC控制器控制,其可外接或內建於





五、發明說明 (8)

晶片100上。

圖三係為圖二中虛線部分放大後之平面圖,由圖三即可清楚了解晶片底板11上之微型加熱器101、微型溫度感測器102及電極103之設計,其中電極103係對外連接以形成電氣連接。圖三中虛線部分未塗佈絕緣層,以便樣本可與電極103直接接觸,提供導電之用。

前述微型反應槽10之製造方法如圖四(A)至圖四(B)所示,至少包含下列步驟:如圖四(A)所示,提供晶片底板11;沉積金屬(例如:鉑/鉻)於前述晶片底板11上作為電阻層50,該電阻層50係分別形成如前述圖二所示之微型加熱器101、微型溫度感測器102及電極103;如圖四(B)所示,沉積金屬(例如:金/鉻)於前述晶片底板11及電阻層50上作為導電層51,以連結電源;如圖四(C)所示,塗佈絕緣層52於前述晶片底板11、電阻層50及導電層51上,用以隔離樣品與電阻層50及導電層51,避免短路。前述晶片底板11係可為玻璃、石英或高分子材料,例如:壓克力(PMMA)、聚碳酸酯(PC)或聚二甲矽氧烷(PDMS)。

前述形成電阻層50之金屬,例如:Pt / Cr或Pt / Ti, 較佳係為Pt / Cr。

前述形成導電層51之金屬,例如:Au / Cr、Au / Ti、Ag / Cr、Ag / Ti、Al / Cr 或 Al / Ti,較佳係為Au / Cr。

前述沉積金屬之方法係可使用蒸鍍沉積法、濺鍍沉積





五、發明說明 (9)

法或其他類似之方法。

前述絕緣層52為介電絕緣層,係使用生物相容性材料,例如:聚亞醯胺(Polyimide)或鐵氟龍(Teflon),較佳係為聚亞醯胺。

首先,於晶片底板11上沉積前述微型加熱器101、微型溫度感測器102及電極103係由電阻層構成,且前述電阻層係由金屬所製成,例如:Pt/Cr或Pt/Ti,但不限於上述組合。

接下來參考圖五,係本發明之整合型之生物分析晶片100中微型反應槽10之溫度控制系統200方塊圖。此溫度控制系統200方塊圖。此溫度控制系統200方塊圖。此溫度控制系統200方塊圖。此溫度控制系統200主要之操作方式如下:首先將樣品置於微型反應槽10內,之後藉由IC控制器40處理經由微型溫度感測器102產生之訊號,並對微型加熱器101進行控制,產生固定或不同特定溫度變化。該溫度係由微型溫度感測器102量測溫度並將訊號傳送至IC控制器40,透過IC控制器40內預先燒鈴的溫度變化模式,將可依據此溫度訊號進行對微型加熱器101電壓脈衝的控制,使微行反應槽內10之樣品溫度依設定模式進行變化,以進行各種生化反應。前述IC控制器40之電源係由電源供應器44提供,並透過IC控制器40,提供微型加熱器101及微型溫度感測器102電源。

前述IC控制器40主要包含:一濾波器(filter)41,係過濾微型溫度感測器輸出訊號,以降低雜訊值,提高信號/雜訊(S/N)比值;一類比/數位訊號轉換器(ADC)42,係將類比訊號轉換為數位訊號;及一脈衝寬度調變器





五、發明說明 (10)

(PWM)43係作為判讀溫度訊號,以調變微形加熱器101電源脈衝寬度來控制溫度;且前述IC控制器40係由一外部連接之操作面板45控制,以輸入溫度及時間參數等資料。

利用前述微型反應槽10並配合IC控制器40及電源供應器44,即可成為複製DNA之技術中所須之PCR反應系統。

如圖六所示,本發明晶片上之光纖結構30主要係先於晶片100上製成一光纖通道31,再將光纖32、33伸入光纖通道31中,即製成前述光纖結構30。前述晶片100上光纖通道31之位置及光纖32、33之定位係經設計,以免除傳統複雜之光學定位程序,其製成方法詳述於後。前述光纖係可分為光源光纖32及偵測光纖33,光源光纖32係連結光源34(例如:雷射),可將特定光線射入微管道20,可使DNA樣品產生螢光反應;之後,再由偵測光纖33所連結之光偵測器35,量測不同時間通過光纖段的DNA片段之螢光強度。透過此整合於晶片100上之光纖結構30,可免除傳統光學對位繁瑣之步驟及大幅降低偵測單元之費用,並可提供即時準確之線上偵測。

前述光源光纖32及偵測光纖33係為多模光纖(multi-mode fiber)或單模光纖(single-mode fiber)。本發明之另一目的係提供一種整合型之生物分析晶片100之製造方法,至少包含下列步驟:提供一晶片底板11;沉積金屬於前述晶片底板上作為電阻層50,作為微型加熱器101、微型溫度感測器102及電極103;沉積金屬於前述晶片底板11上作為導電層51;塗佈絕緣層52於前述晶片底板





五、發明說明 (11)

11、電阻層50及導電層51之表面;提供一晶片夾板12及晶片上板13,於其上分別蝕刻微管道20及光纖通道31於前述晶片夾板12及晶片上板13;在前述晶片上板13及夾板12上對應晶片底板上電極103及微型反應槽10之位置鑽孔,形成孔洞21、21,,分別作為液體導入、流出及放置DNA樣本之用;之後,將蝕刻及鑽孔後之晶片夾板12及上板13接合以形成微管道20及光纖通道31,接下來將光源光纖31及偵測光纖32分別伸入光纖通道31中,並黏著劑將光纖固定於其中,最後,將其上已製成各微型加熱器101、微型溫度感測器102及電極103結構之晶片底板11結合於前述晶片夾板12之下方,3即可製成本發明之整合型生物分析晶片100。

前述結合晶片上板13、夾板12及底板11之方法係可使用光聚合膠、壓克力膠….等材料達成。

圖七係顯示本發明之微管道20及光纖通道31之製造方法示意圖(微管道20及光纖通道31之相對位置並非對應晶片100上之設計),主要係包含下列步驟:如圖七(A)所示,首先提供一晶片夾材12,於其上塗佈一光阻層61(例如:AZ4620光阻),並利用一設計之光罩62進行光刻

(Lithography)之步驟;之後,如圖七(B)所示,進行光阻顯影(PR developing)之步驟;接下來如圖七(C)所示,進行玻璃蝕刻(Glass etching)之步驟,將晶片夾板12蝕刻預定大小之微管道20及光纖通道31(例如:寬70 μ m、深20 μ m);之後,如圖七(D)所示,進行光阻





五、發明說明 (12)

剝除(PR stripping)步驟,將殘餘之光阻清除;接下來,提供一晶片上板13並重複前述圖七(A)至圖七(D)之步驟,之後,如圖七(E)所示,將蝕刻後之晶片上板13及晶片夾板12對位並接合,即可至成本發明晶片100上之微管道20及光纖通道31;最後,將光纖31(或32)放入光纖通道31中,並利用真空吸引方式填充黏著劑以固定光纖31(或32)於光纖通道31中,形成本發明之光纖結構30,如圖七(F)所示。

本發明之特點將透過下列實施例加以詳細介紹。

【較佳實施例】

溫度感測器之性能測試

本實施例係使用如圖一所示之整合型生物分析晶片 100並配合IC控制器及電源供應器進行試驗,結果如圖八 所示,係顯示本發明之溫度感測器性能曲線圖,其顯示電 阻值與溫度變化為一線性關係,其斜率(電阻溫度係數)為 0.00315/℃,因此,在PCR溫度操作範圍內可提供準確的 溫度訊號。

PCR 溫度循環測試

圖九係顯示本發明之PCR溫度循環曲線,結果顯示,當樣品體積為900 nL,溫度上升速率為20 ℃/sec,溫度下降速率為10 ℃/sec,平均使用功率為1.24 W。本發明之微型反應槽中之微型加熱器可於短時間內昇溫及降溫,且溫度準確度為±0.1 oC,並透過IC控制器中事先設定之溫控程式,可精確地控制微型反應槽中進行PCR反應時之





五、發明說明 (13)

温度變化。

DNA 樣本之PCR 反應及電泳分離

本發明之實施例係使用HTR6為引子,其長度為248bps,PCR樣本內共包含DNA 300nL、HTR6 36nL、緩衝液90nL、Mg++ 54nL、dNTP 72 nL、Taq 6 nL及水342nL,混合成為總體積為900 nL的PCR樣本,置入晶片中之微型反應槽中,施以適當密封效果後,進行歷時15分鐘的32次PCR溫度循環,其DNA複製量即可達到供後續電泳分析之最少量。

將前述經PCR反應後放大之DNA樣本,利用晶片中電極建立電位產生電滲透流驅動DNA樣本進入微管道中進行分離,電泳分離之注射電壓為1.2 kV,分離電壓為2.0 kV,分離時間為兩分鐘,之後,於微管道後段藉由整合於晶片上之光纖結構偵測樣本訊號。偵測過程係經由光纖結構中光源光纖,將激發光源為波長632.8 nm之He-Ne 雷射光引入,並透過偵測光纖將偵測到的螢光反應連結到光偵測器,進行線上即時螢光檢測分析。圖十係為分離經PCR反應複製後之DNA電泳分析圖,從圖上可知本發明以較短的PCR溫度循環時間即可達到DNA複製效果,並可即時導入微管道中進行電泳檢測分析,且配合整合於晶片上之光纖結構進行線上即時偵測。

利用本發明之整合型之生物分析晶片,所需之樣品量極少,為傳統PCR溫度循環器之二十分之一以下,對極少量之樣品亦可進行PCR複製,並可對複製後的DNA立即進行





五、發明說明 (14)

生醫檢測分析。

以上所舉之本發明之實施例只要不脫離本發明之要旨,可進行種種晶片上設計之變更,其保護範圍由以下之申請專利範圍所界定。

【發明之功效】

本發明係提供一種整合型之生物分析晶片及其製造方 法,相較於習知之技術,其優點如下:1、本發明係可快 速、簡單、可靠地製作一整合微型反應槽、微管道及光纖 結構之生物分析晶片,其製程完全由生物相容性材料直接 形成,不需使用任何昂貴之化學氣相沉積或電漿蝕刻設 備,僅需標準光刻顯影、金屬薄膜沉積、化學濕式蝕刻及 鑽孔步驟,輔以極為高可靠度之熔接接合技術則完成本發 明之前述晶片。2、本發明係以相同金屬同時蒸鍍於晶片 底板上而形成微型溫度感測器、微型加熱器及電極,簡化 金屬沉積步驟。3、本發明所需之樣品量極少,因此,對 極少量之樣本亦可進行各種生化反應。4、本發明之微型 加熱器與溫度感測器皆置於微型反應槽內,可得即時的溫 度量测值, 並進行精確的溫度控制。5、本發明採用自然 冷卻方式,不需加裝任何散熱裝置即可達到10 °C/sec之 温度下降率,可降低材料成本、消耗功率及温度循環時 間。6、本發明晶片上之反應槽溫度上升及下降速率極 大,可有效降低反應中的調溫等待時間。7、本發明係將 光纖結構整合於晶片中,因此操作時不需任何之光學對位 機構,免除體積龐大且昂貴之光學設備,並以廉價之光源





五、發明說明 (15)

(例如:發光二極體或半導體雷射)作為檢測光源,配合微小化之光偵測單元可將整個檢測裝置體積大幅縮小,並製作成可攜式檢測設備。8、本發明之裝置可與電腦整合檢測系統,將量測訊號即時以電腦處理,進行即時檢測之功能及資料之分析。9、本發明將PCR與毛細管電泳裝置整合於同一晶片之上,將可避免操作中樣本的浪費,並大幅減少操作時間。

綜上所述,本發明可廣泛被利用於生化分析、醫療檢測、刑事鑑定等各種分析領域,以增進人類社會之福祉。



圖式簡單說明

圖一係本發明之整合型之生物分析晶片立體示意圖。 圖二係本發明之整合型之生物分析晶片之晶片上板、 夾板及底板之立體分解圖。

圖三係圖二之虛線部分放大後平面圖。

圖四(A)至圖四(C)係本發明晶片上之微型反應槽之製程方法流程圖。

圖五係本發明之微型反應槽之溫度控制系統方塊圖。

圖六係本發明晶片上之光纖結構偵測系統平面示意圖。

圖七(A)至圖七(F)係本發明晶片上之微管道及光纖結構之製造方法流程圖。

圖八係本發明晶片上之溫度感測器性能曲線圖。

圖九係本發明微型反應槽之PCR溫度循環曲線圖。

圖十係利用本發明之整合型生物分析晶片檢測DNA樣本之電泳圖譜。



- 1. 一種整合型之生物分析晶片,至少包含:
 - 一微型反應槽,係裝置樣品以進行PCR反應之用; 複數個微管道,係分離前述複製後之樣品之用;及 一光纖結構,係作為偵測樣品訊號之用。
- 2. 如申請專利範圍第1項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述微型反應槽係藉由一IC控制器控制其溫度變化。
- 3. 如申請專利範圍第1項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述微型反應槽至少包含:一微型加熱器,係提供 樣品加熱之用;及一微型溫度感測器,係偵測微型反應 槽內樣品之溫度。
- 4. 如申請專利範圍第1項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述微型加熱器及微型溫度感測器係由電阻層構成。
- 5. 如申請專利範圍第4項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述電阻層係由Pt/Cr或Pt/Ti所製成。
- 6. 如申請專利範圍第1項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述微型反應槽進一步包含:一絕緣層,係隔離樣 品與微型加熱器及微型溫度感測器,以避免短路;及一 導電層,係作為電氣連接之用。
- 7. 如申請專利範圍第6項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述絕緣層係為聚亞醯胺、鐵氟龍或其他類似功能 之材質。
- 8. 如申請專利範圍第6項所述之整合型之生物分析晶片



其中前述導電層係由Au / Cr、Au / Ti、Ag / Cr、Ag / Ti、Al / Cr 或 Al / Ti等金屬組合所製成。

- 9. 如申請專利範圍第8項所述之整合型之生物分析晶片, 其中前述金屬組合較佳係為Au / Cr。
- 10. 如申請專利範圍第2項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述IC控制器主要包含:一濾波器,係過濾微型溫度感測器輸出之訊號,以降低雜訊值,提高信號/雜訊比值;一類比/數位訊號轉換器係將類比訊號轉換為數位訊號;及一脈衝寬度調變器,係作為判讀溫度訊號,以調變微型加熱器電源脈衝寬度來控制溫度。
- 11. 如申請專利範圍第10項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述IC控制器係由一外部連接之操作面板控制。
- 12. 如申請專利範圍第1項所述之整合型之生物分析晶片, 其係藉由一電源供應器提供電渗透流之驅動電壓及前述 IC控制器之電源。
- 13. 如申請專利範圍第2項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述IC控制器係可整合或外接於晶片底板上。
- 14. 如申請專利範圍第13項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述晶片底板材料係可為玻璃、石英或高分子材料。
- 15. 如申請專利範圍第14項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述高分子材料係可為壓克力、聚碳酸酯或聚二甲矽氧烷。





16. 如申請專利範圍第1項所述之整合型之生物分析晶片其中前述

光纖結構至少包含:一光纖通道及光纖。

- 17. 如申請專利範圍第16項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述光纖包括:一光源光纖及一偵測光纖。
- 18. 如申請專利範圍第17項所述之整合型之生物分析晶片,其中前述光源光纖係連接一雷射光源,而偵測光纖則連接光偵測器。
- 19. 如申請專利範圍第17項所述之整合型之生物分析晶片,前述光源光纖及偵測光纖係可為多模光纖或單模光纖。
- 20. 一種整合型之生物分析晶片之製造方法,至少包含下列步驟:

提供一晶片底板;

沉積金屬於前述晶片底板上作為電阻層;

沉積金屬於前述晶片底板上作為導電層;

塗佈絕緣層於前述晶片底板、電阻層及導電層之表面;

提供一晶片夾板及一晶片上板;

蝕刻微管道及光纖通道於前述晶片夾板及晶片上板;

在前述晶片上板及夾板之特定位置鑽孔作為液體導入及流出之用;

接合前述晶片夾板及晶片上板,形成微管道及光纖

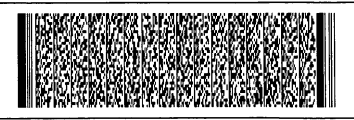


通道;

將光纖放入前述光纖通道中並固定;及

將 晶 片 底 板 結 合 於 前 述 已 接 合 之 晶 片 夾 板 下 方 , 即 可 製 成 整 合 型 生 物 分 析 晶 片 。

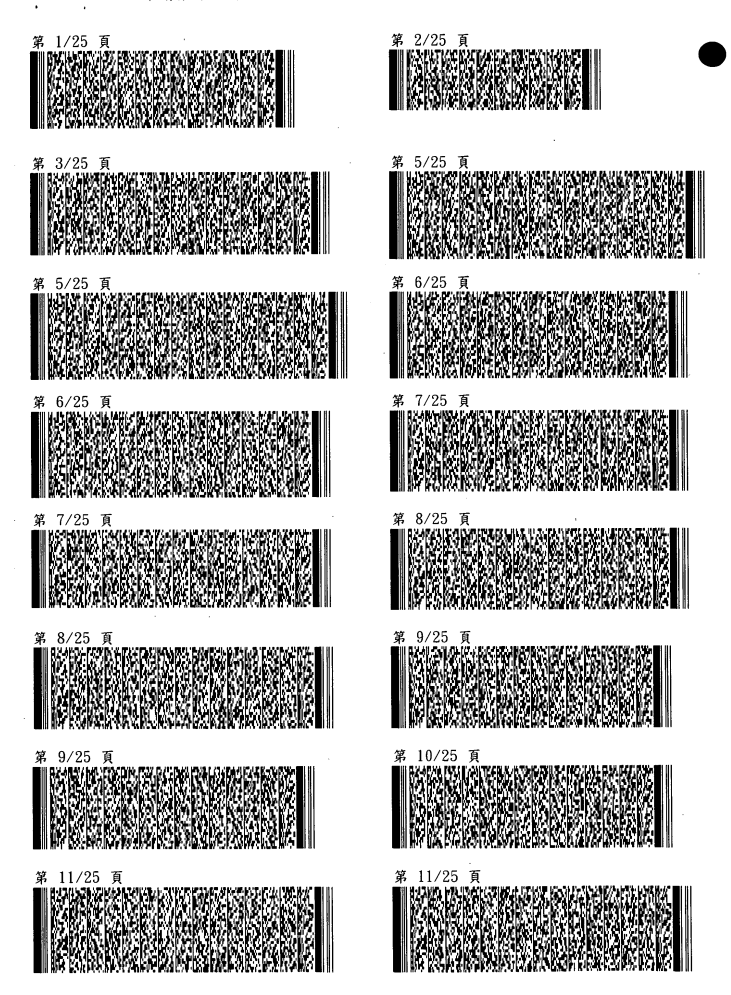
- 21. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,前述晶片上板、晶片夾板及晶片底板之材質係可為玻璃、石英或高分子材料。
- 22. 如申請專利範圍第21項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述高分子材料係可為壓克力、聚碳酸酯或聚二甲矽氧烷。
- 23. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述沉積金屬之方法係可使用蒸鍛法或濺鍍法。
- 24.如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,前述電阻層係作為微型加熱器、微型溫度感測器及電極之用。
- 25. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述電阻層之金屬係可為Pt / Cr或Pt / Ti。
- 26. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片 之製造方法,其中前述電極層係作為微管道進行電泳電 渗透流之電壓連結。
- 27. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述導電層之金屬係可為Au / Cr、

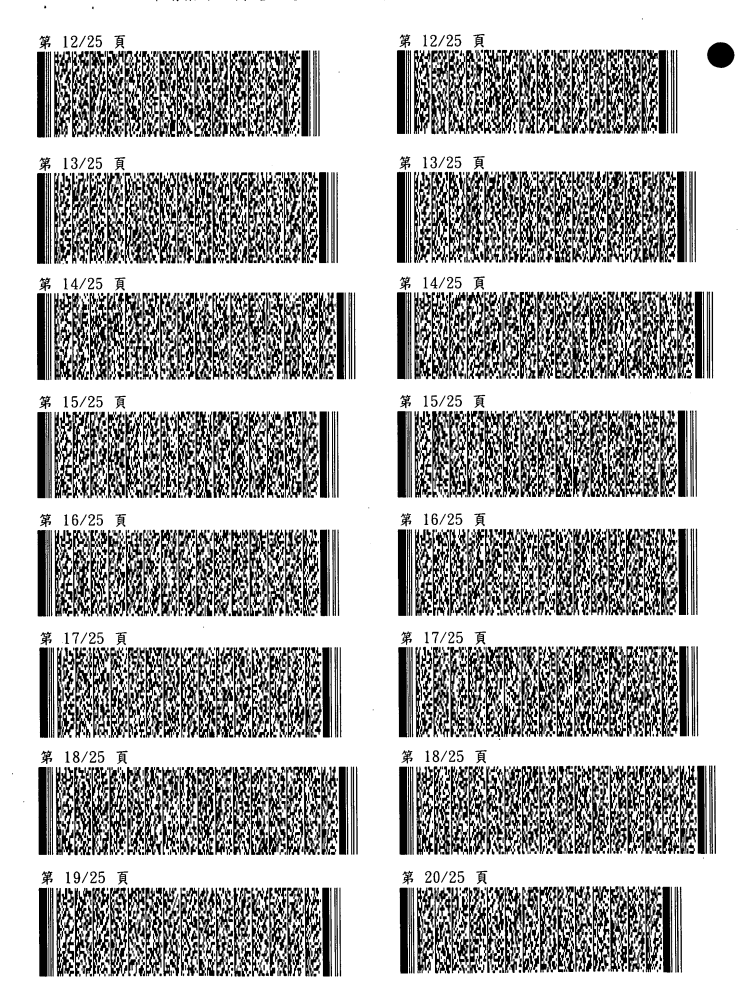


Au / Ti、Ag / Cr、Ag / Ti、Al / Cr 或 Al / Ti。
28. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述絕緣層係為聚亞醯胺、鐵氟龍或其他類似功能之材質。

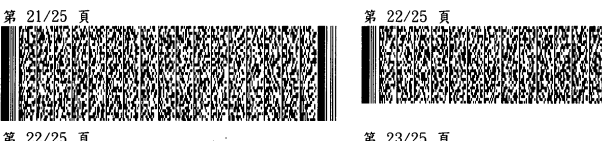
- 29. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述蝕刻方法係可使用濕式蝕刻法或乾式蝕刻法。
- 30. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述電阻層係作為微型加熱器、微型溫度感測器及電極之用。
- 31. 如申請專利範圍第20項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述光纖係為單模光纖或多模光纖。
- 32. 如申請專利範圍第31項所述之整合型之生物分析晶片之製造方法,其中前述光纖較佳係為多模光纖。







申請案件名稱:整合型之生物分析晶片及其製造方法







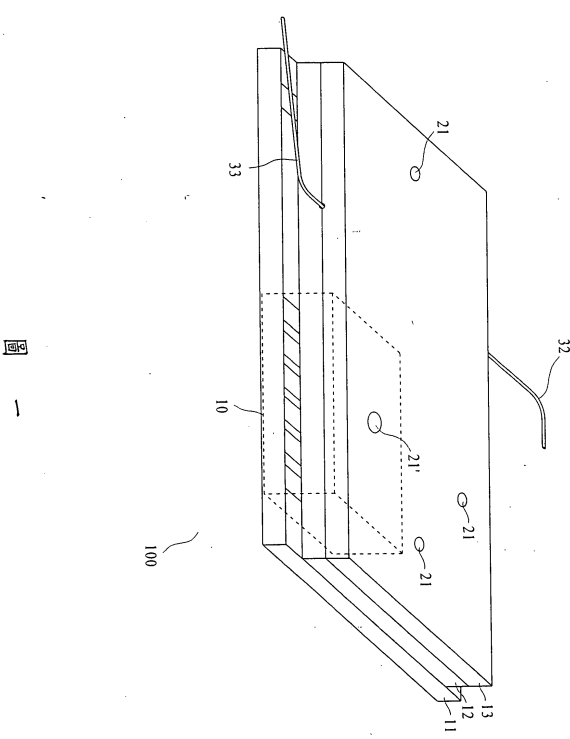


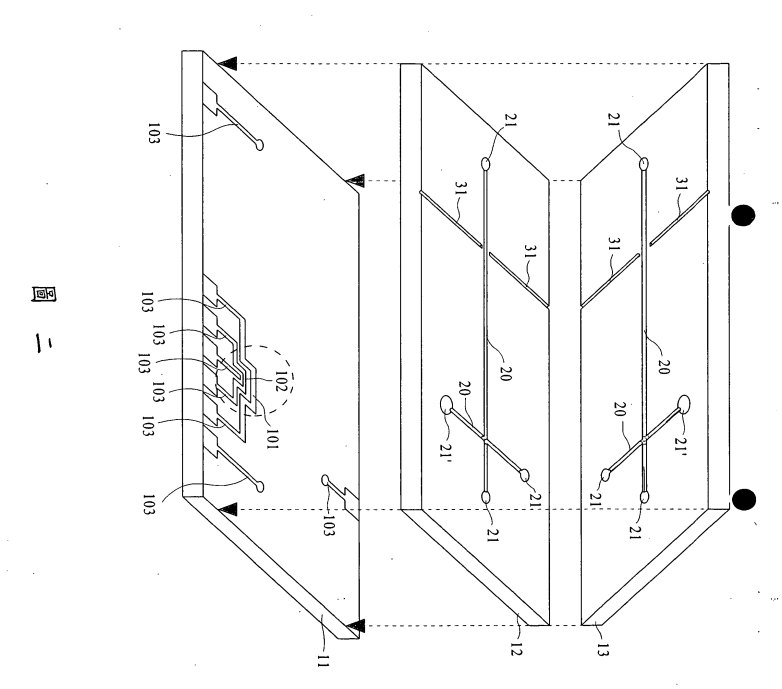


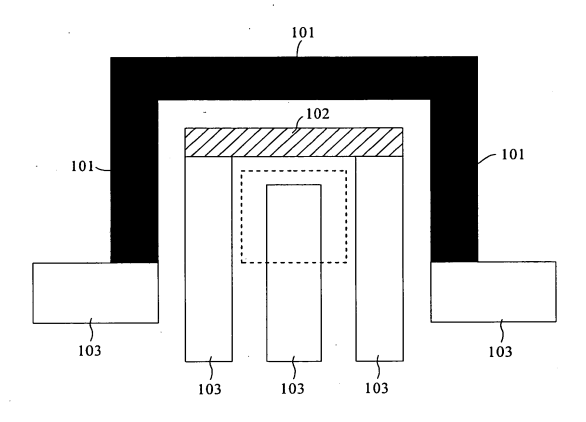
中文造字申請單

專利名稱:整合型之生物分析晶片及其製造方法

中文字型	所使用欄位
酶	中文摘要/P3L2C21







昌

Ξ

(A) 沉積電阻層
(B) 沉積導電層
(B) 沉積導電層

(C)塗佈絕緣層

50

50

回回

固

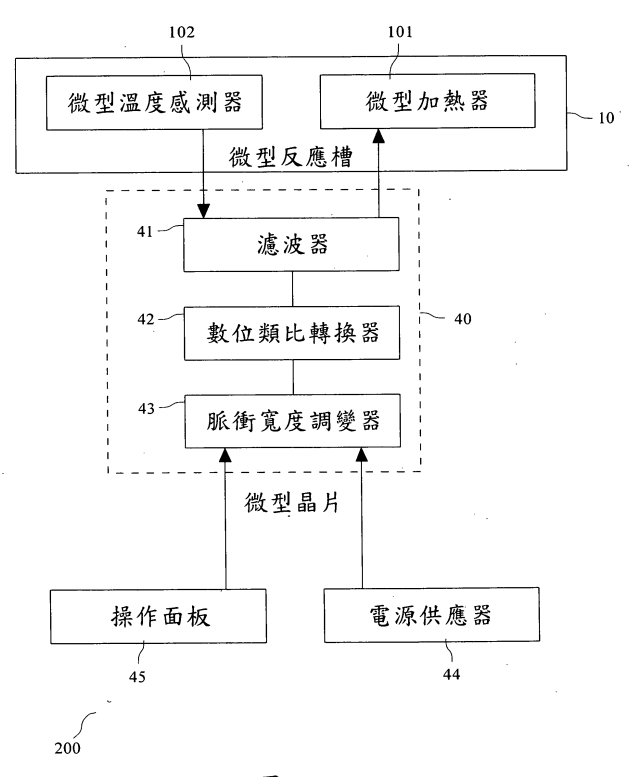
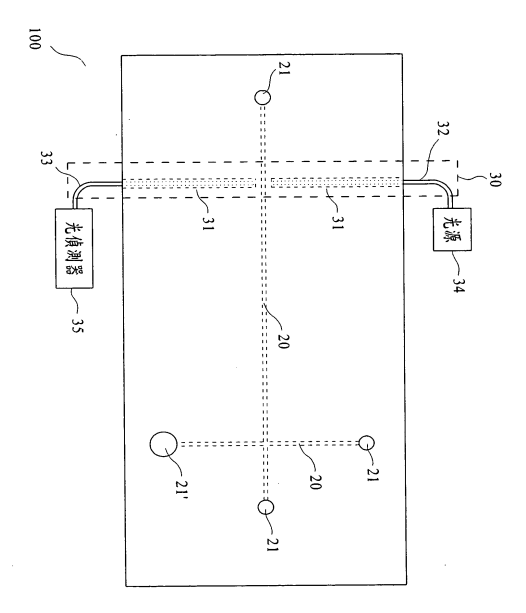
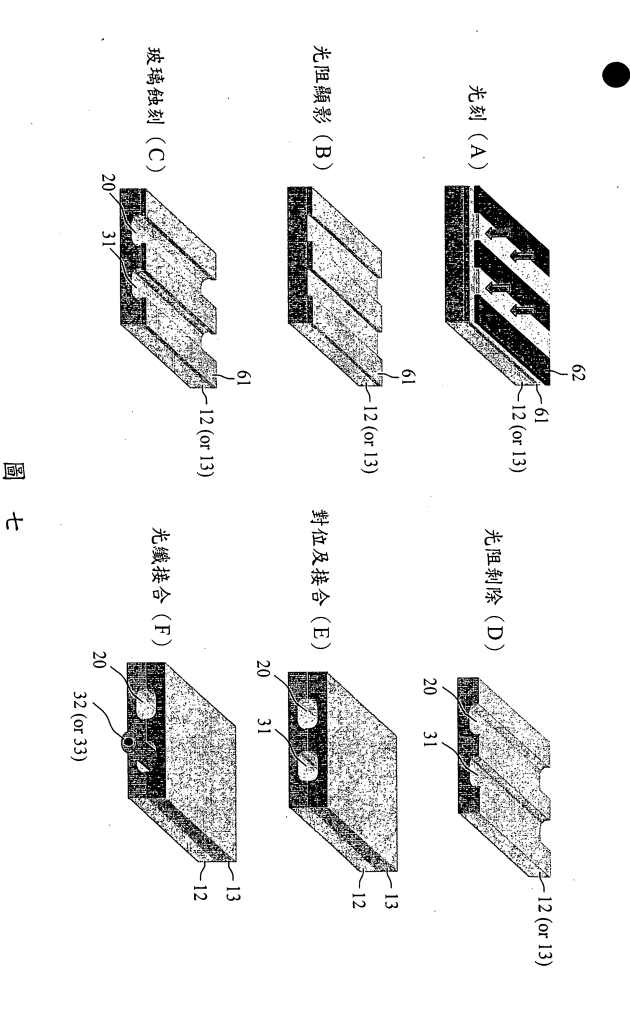


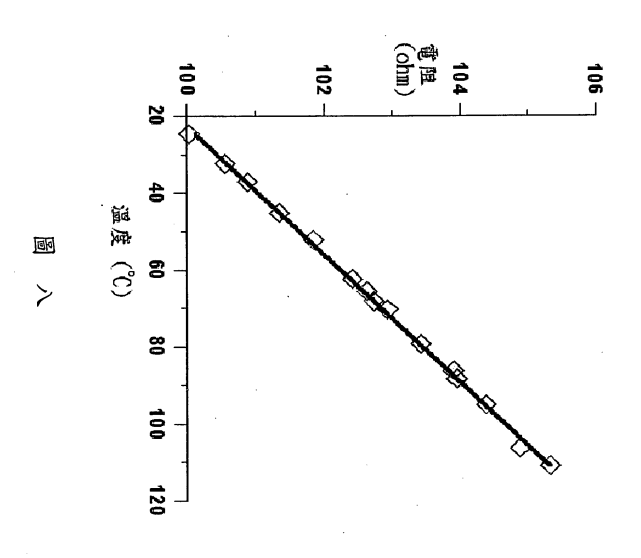
圖 五

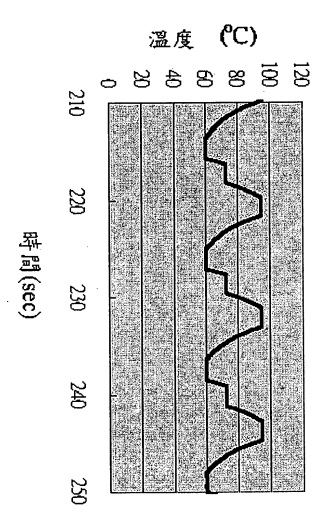


回回

>+







回回

螢光強度 (絕對座標)

